WO 2005/079857 PCT/EP2005/001546

GALAKTOMANNANE UND/ODER GLUCOMANNANE ZUR ERHÖHUNG VON WIRKSTOFF-BIOVERFÜGBARKEIT

5

Die US 4,675,312 offenbart die Herstellung von Polysaccharid-Agglomeraten mit dem Ziel, eine bessere Einnahme durch Vermeidung der sonstigen Probleme des Galaktomannanmehls, wie Viskosität und Klebrigkeit, zu ermöglichen.

10

Die Herstellung erfolgt hierbei durch zwei verschiedene Substanzen, nämlich einmal durch das Galaktomannan und zum Zweiten durch davon separate Agglomerationsbildner.

Der Agglomerationsbildner ist in der Auswahl der zur Verfügung stehenden Substanzen kaum eingeschränkt. Er wird lediglich als Wasserlieferant definiert und kann tierischer und/oder pflanzlicher Herkunft sein. Der Anteil des Agglomerationsbildners am Gesamt-Granulat beträgt zwischen 5 bis 40 %. Beispiele für solche Agglomerationsbildner sind Kartoffeln, Milch und Früchte.

20

Die US-PS 4,675,312 beschreibt demzufolge die Herstellung eines Granulats aus Galaktomannanen und hierzu gehörenden Agglomerationsbildnern.

In der US-PS ist nur die Verwendung dieser Granulate als Ballaststoff beschrieben.

Der fertige Mix wurde mit Flüssigkeit eingenommen, die mit der interstinalen Flüssigkeit zur Quellung des Produktes beiträgt. Der gesundheitliche Wert beschränkte sich daher lediglich auf den hierdurch zugeführten Ballaststoffanteil.

Diese Druckschrift offenbart jedoch nicht, wie man derartige Granulate für die 30 Einbettung von Wirkstoffen verwendet. Insbesondere war die Einschleusung des Wachstumshormons HGH in den menschlichen oder tierischen Körper nicht zu entnehmen.

5

15

25

Das HGH besteht aus insgesamt 188 Aminosäuren und ist als langkettiges Peptid nur schwierig in den menschlichen oder tierischen Körper einzuschleusen.

Der Erfindung liegt deshalb die Aufgabe zugrunde, die in der US-PS 4,675,312 angegebene Herstellung von Polysacchariden, wie Galaktomannanen und Glucomannanen, so weiterzubilden, dass sie auch zur Einschleusung von Wirkstoffen, wie zum Beispiel des menschlichen Wachstumshormons in den menschlichen oder tierischen Stoffwechsel geeignet sind.

2 Zur Lösung der gestellten Aufgabe ist die Erfindung durch die technische Lehre des Anspruches 1 gekennzeichnet.

Es wird der Einsatz von Granulaten zur oralen Einnahme durch Mensch und Tier beschrieben. Es wird eine neuartige Resorptionskinetik wasserlöslicher Vitalstoffe, wie HGH beansprucht. Die Verzögerung des Eindringens von Wasser in das Granulat ist ein Vorteil bezüglich der retardierten Abgabe wasserlöslicher Vitalstoffe. Fettlösliche Vitalstoffe werden in öliger Suspension verabreicht, wodurch die Resorption ernährungsunabhängig wird.

20 Die Erfindung beschreibt die Möglichkeit der individuellen Zusammenstellung der beschriebenen Granulate mit ihrer Wirkung auf den menschlichen Organismus.

Die Erfindung hat damit folgende Merkmale:

- Verwendung von Pflanzeninhaltsstoffen
 - Träger durch Polysaccharide
 - Applizierung in verschiedenen Bereichen (Anti-Aging, Leistungssport)

Die Wirkstoffe werden einzeln oder als Komplex separat in eine pflanzliche Matrix (Polysaccharide/Guar) eingebettet

30 Der Vorteil ist die verzögerte, retardierte Abgabe der Wirkstoffe ins Blut, das Ausschließen von unerwünschten Interaktionen verschiedner Wirkstoffe untereinander (Antagonismus) und der Aufbau großflächiger Resorptionsoberflächen im Dünndarm.

Durch die Produktion von Monopräparaten und Komplexen als Halbfertigpräparate wird es ermöglicht, auf einfachste Art und Weise komplett individuelle Vitalstoffpräparate für Mensch und Tier herzustellen.

- Die Kombination eines "Baukastensystems" zur einfachen Herstellung von individuellen Präparaten und der speziellen Einbettung von Vitalstoffen in pflanzliche Polysaccharide (z. B. Guar) wird unter anderem als erfindungswesentlich beansprucht.
- In der nachfolgenden Tabelle sind neben dem unter Nummer 1 angegebenen Wirkstoff HGH eine Anzahl weiterer Wirkstoffe angegeben, die zusammen mit dem HGH in den menschlichen oder tierischen K\u00f6rper eingeschleust werden sollen. Es wird somit jede beliebige Wirkstoff-Kombination der Substanz 1 mit allen weiteren Substanzen 2 bis 15 als erfindungswesentlich beansprucht.

| *************************************** | *************************************** |
|---|---|
| 1. HGH - (Somatotropin) | |
| 2. L-Methionin | im Körper wird es zu Cystein umgewandelt, das selbst zu Gluthathion zusammengefügt wird. |
| 3. L-Glutathion (GSH) | Antioxidant-, Antitoxin- und Enzym-Kofaktor. Ein anti-degenerativer, systemischer Protektorant. |
| 4. N-Acetyl-L-Cystein (NAC) | eine stabilere Form von L-Cystein. NAC ist die effektivste Weise, die Glutathion-Spiegel im Körper zu steigern. |
| 5. Arginin-Pyroglutamat | föst das Ausscheiden von Wachstumshormonen aus und steigert die Wahrnehmungsfunktion. |
| 6. Lycopen, Caroten (Corotenoide) | das wirksamste Antioxidans. |
| 7. NADH (Nicotinamid, Adenin, Dinucleotid) ein Coenzym | wird für die Regeneration von Glutathion benötigt, nachdem es oxidiert ist. |
| | |

| 8. Alpha-Liponsäure (ALA) | Antioxidant, das den freien Radikalen in den |
|-----------------------------------|--|
| | Mitochondrien entgegenwirkt, wo die Zellenergie |
| | ihren Ursprung hat. Reduziert das Risiko von |
| | Makulardegeneration. |
| 9. Chrom | Bestandteile des Glucosetoleranzfaktors, das bei der |
| | Verringerung |
| | der Blutglukose-Spiegel hilft. |
| 10. Acetyl-L-Camitin (ALC) | verringert das Absterben von Gehirnzellen. |
| 11. Ginseng Extrakt | · |
| 12. Extrakt aus grünem Tee | gut bekannt und verfügt über dokumentierte Anti- Alterungseffekte. |
| 13. Guar von Guar-Gummi | Galaktomannan, fungiert als Ballaststoff und pflanzliche Trägermatrix der Wirkstoffe. |
| 14. Konjac von der Konjac-Pflanze | Glucomannan, fungiert als Ballaststoff und Trägermatrix der Wirkstoffe. |
| | |

Tabelle 1: Die Kombination des HGH mit weiteren Wirkstoffen

Als Wirkstoffe oder Vitalstoffe werden im Folgenden Substanzen bezeichnet, die für den Stoffwechsel bedeutsam sein können. Wirkstoffe können Vitamine, Mineralstoffe, Spurenelemente, Pflanzeninhaltsstoffe, Aminosäuren, Coenzyme und andere stoffwechselaktive Substanzen der Tabelle 1 sein. Die Erfindung ist jedoch nicht allein auf die in der Tabelle 1 angegebenen Wirkstoffe beschränkt.

Der Wirkstoff wird in Wasser gelöst bzw. bei fettlöslichen Wirkstoffen wird dieser in Wasser suspendiert. Diese Lösung oder Suspension wird langsam in das gereinigte Polysaccharid eingebracht und vermengt. Das entstehende Gel wird durch ein schonendes Verfahren getrocknet, um die zum Teil empfindlichen Wirkstoffe nicht durch Temperatur oder Sauerstoff zu zerstören.

Der durch die Trocknung entstehende Kuchen wird zerkleinert und auf die gewünschte Korngröße (vorzugsweise 0.2 - 2 mm) gesiebt. Das so gewonnene Granulat hat eine Restfeuchte von etwa 5 - 7 % und ist damit mikrobiologisch stabil.

Bei Einnahme des Granulates beginnt dieses zu quellen und die eingebetteten Wirkstoffe werden langsam zur Resorption durch das menschliche oder tierische Verdauungssystem freigesetzt. Es bildet sich ein Gel. Durch die hohe Verdichtung der Polysaccharidmatrix wird sichergestellt, dass der Quellprozess erst im Interstinaltrakt erfolgt. Während des Quellprozesses wird kontinuierlich Wasser aufgenommen und damit die Matrix gelockert. Im Zuge dieser Auflockerung können die eingebetteten Wirkstoffe aus der Matrix diffundieren und somit resorbiert werden. Die zur Resorption gelangende Menge an Wirkstoff übersteigt damit nicht physiologische Konzentrationen, wie das bei der Wirkstofffreisetzung einer Kapsel oder herkömmlichen Darreichungsformen geschehen kann.

15

20

25

10

5

Die kontinuierliche Auflösung des Polysacccharidgels durch den Verdauungsvorgang bewirkt die zeitlich verzögerte Abgabe der eingebetteten Wirkstoffe. Durch dieses Verhalten wird weitgehende Übereinstimmung mit den natürlichen Verhältnissen bei der Aufnahme von Vitaminen oder anderen Wirkstoffen erzielt. Obst, Gemüse, Fleisch, Getreide sind kolloidale Systeme, wie auch das Hydrokolloid Galaktomannan oder Glucomannan.

Die Bioverfügbarkeit der eingebetteten Wirkstoffe ist dadurch erhöht. Durch die nach dem Stand der Technik bisher praktizierte Einnahme von Kapseln, Tabletten oder Pulver erreicht der Wirkstoff unphysiologisch schnell hohe Konzentrationen im Blut und wird daher auch schneller wieder ausgeschieden oder teilweise gar nicht aufgenommen. Eine Verzögerung der Wirkstoffabgabe kann durch die beschriebene Einarbeitung erreicht werden. Die durch die Einarbeitung des Wirkstoffes ins Polysaccharid erzielbare Resorptionskinetik ist in der Abbildung 1 dargestellt.

Beispiel 1:

Herstellung eines Granulates mit Wirkstoff Coenzym Q10:

62 kg Guarkernmehl werden in einem Mischer vorgelegt, dann wird eine Lösung aus 18 kg Coenzym Q10 und 18 kg D,L-alpha Tocopherolacetat als Antioxidans in 15 kg Isopropylalkohol zugegeben. Es wird gemischt und anschließend Wasser zugegeben, bis das Produkt die maximale Feuchte erreicht hat. Durch die Wasserzugabe beginnt die Polysaccharidmatrix zu quellen und die Wirksubstanz Coenzym Q10 durchdringt die Polysaccharidketten und wird somit immobilisiert. Durch nachfolgendes Trocknen unter Vakuumbedingungen wird dem Produkt bei Raumtemperatur die Feuchtigkeit bis auf einen Restfeuchtegehalt von 5-7% entzogen und das Produkt somit stabilisiert. Der beim Trocknen entstehende Kuchen wird gebrochen und durch Sieben auf die gewünschte Korngröße von 0.2 bis 2 mm gebracht.

15 Beispiel 2:

10

20

30

Herstellung eines Vitamin C-Granulates:

Lösen von 10 kg Ascorbinsäure in 50 l Wasser. In einem Mischer werden 30 kg Guarkernmehl und 30 kg Konjacmehl vorgelegt und die Ascorbinsäurelösung dazugegeben. Während des Mischens wird allenfalls durch weitere Wasserzugabe der Feuchtigkeitsgehalt auf die maximal erreichbare Feuchtigkeit eingestellt. Die gemischte Masse wird tiefgefroren, zerkleinert und anschließend durch Lyophilisation getrocknet. Der beim Trocknen entstehende Kuchen wird gebrochen und durch Sieben auf die gewünschte Korngröße von 0.2 bis 2 mm gebracht.

25 Beispiel 3:

Herstellung eines Spurenelementgranulates:

Herstellung einer Lösung von 480 g Kupfersulfat in 10 l Wasser, einer zweiten Lösung von 3.2 kg Zinksulfatheptahydrat in 10 l Wasser und einer dritten Lösung von 5 g Natriumselenitpentahydrat in 5 l Wasser. In einen Mischer werden 22 kg Guar und 7 kg Kartoffelstärke vorgelegt und gemischt. Danach werden die einzelnen Lösungen der Reihe nach zugegeben und eingearbeitet. Mit Wasser wird auf die maximal erreichbare Feuchte eingestellt. Durch nachfolgendes Trocknen im heißen Luftstrom wird dem Produkt die Feuchtigkeit bis auf einen Restfeuchtegehalt von

5-7% entzogen. Der beim Trocknen entstehende Kuchen wird gebrochen und durch Sieben auf die gewünschte Korngröße von 0.2 bis 2 mm gebracht.

Als erfindungswesentlich werden deshalb folgende Merkmale beansprucht:

5

10

- Retardeffekt der eingebauten Wirkstoffe
- Verhinderung von unerwünschten Wechselwirkungen zwischen den Wirkstoffen, sowohl im Präparat als auch im Magen-Darm-Trakt
- Naturnahes Abgabeverhalten des Trägerstoffes (wasserlösliches, unverdauliches Polysaccharid), dadurch Verbesserung der Resorptionseigenschaften
 - Durch den Aufbau einer großen Resorptionsoberfläche im Dünndarm verbesserte Resorptionseigenschaften
- Der Erfindungsgegenstand der vorliegenden Erfindung ergibt sich nicht nur aus dem Gegenstand der einzelnen Patentansprüche, sondern auch aus der Kombination der einzelnen Patentansprüche untereinander.
- Alle in den Unterlagen, einschließlich der Zusammenfassung offenbarten Angaben und Merkmale, insbesondere die in den Zeichnungen dargestellte räumliche Ausbildung, werden als erfindungswesentlich beansprucht, soweit sie einzeln oder in Kombination gegenüber dem Stand der Technik neu sind.
- Im Folgenden wird die Erfindung anhand von mehrere Ausführungswege darstellenden Zeichnungen näher erläutert. Hierbei gehen aus den Zeichnungen und ihrer Beschreibung weitere erfindungswesentliche Merkmale und Vorteile der Erfindung hervor.

Es zeigen:

30

Figur 1: Vergleich der Kinetik der Wirkstoffabgabe in einem herkömmlichen Präparat im Vergleich zu dem Wirkstoff beim Einbau in ein Polysaccharid;

- Figur 2: eine vergrößerte, schematisierte Darstellung eines Granulats, bestehend aus einzelnen Granulatpartikeln;
- 5 Figur 3: eine vergrößerte und schematisierte Darstellung eines Granulatpartikels mit Einbau von HGH-Komplexen;
 - Figur 4: eine gegenüber Figur 3 noch weiter vergrößerte, schematisierte Darstellung;

Figur 5:

die Funktionskinetik des Molekülaufbaus beim Eindringen von Wasser.

In der Figur 1 ist ein Vergleich der Wirkstoffabgabe im menschlichen oder tierischen Körper über zwei verschiedene Wirkstoff-Mechanismen dargestellt.

15

10

Auf der Ordinate ist die Wirkstoffkonzentration im Blut dargestellt, während auf der Abszisse die Zeit dargestellt ist.

Mit der Kurve Y ist ein herkömmlicher Übergang eines Wirkstoffs in den menschlichen oder tierischen Körper dargestellt. Hieraus ergibt sich, dass ein etwa parabelförmiger Verlauf entsteht, d. h. ein sehr starker Anstieg der Wirkstoffkonzentration auf dem Kurvenast 12, der im Scheitelpunkt 13 bereits schon nach einer Stunde kulminiert und im Bereich des absteigenden Kurvenastes 14 sehr schnell abfällt.

25

Hieraus ergibt sich, dass die Verfügbarkeit des Wirkstoffes nur für eine kurze Zeit verfügbar ist.

Ferner ergibt sich aus den steilen Kurvenästen 12, 14 und dem dazwischen 30 liegenden hohen Scheitelpunkt 13, dass unphysiologisch hohe Wirkstoffkonzentrationen - in manchmal unerwünschter Weise - auftreten.

Hier setzt die Erfindung ein, die mit der flacher verlaufenden Kurve X einen in ein Polysaccharid eingebauten Wirkstoff und dessen Übergang in das Blut des menschlichen oder tierischen Körpers darstellt. Die Wirkstoffkonzentration steigt über eine längere Zeit im Bereich des Kurvenastes 15 an, wobei es nur einen schwachen Scheitelpunkt 16 gibt, was beweist, dass keine unerwünscht hohen und unphysiologischen Überdosierungen zu befürchten sind. Auch der Wirkstoffabfall im Bereich des Kurvenastes 17 ist nur sehr gering, so dass sich aus dem Diagramm nach Figur 1 ergibt, dass die relativ hohe Wirkstoffkonzentration im Scheitelpunkt 16 über eine sehr lange Zeit beibehalten wird.

10

5

Aus dem Vergleich der Kurve Y im Vergleich zur Kurve X ergibt sich somit, dass dank der erfindungsgemäßen technischen Maßnahmen eine hohe Wirkstoffkonzentration im Blut über einen langen Zeitraum erreicht werden kann.

- Die Grafik verdeutlicht die Möglichkeit einer erwünschten Resorptionsverzögerung durch die Einbettung des Wirkstoffes in ein Polysaccharid. Dies bedeutet eine gleichmäßigere Versorgung und eine bessere Nutzung der Wirkstoffe im menschlichen und/oder tierischen Stoffwechsel.
- 20 In Figur 2 ist als Beispiel ein Granulat 1 dargestellt, welches aus einer Vielzahl von Granulatpartikeln 2, 3 besteht.

In dem einen Granulatpartikel ist z.B. Ascorbinsäure eingelagert, wie es im vorgenannten Beispiel 2 beschrieben ist.

25

In dem anderen Granulatpartikel 3 ist beispielsweise das Wachstumshormon HGH eingelagert, wie es zeichnerisch als HGH-Komplex dargestellt ist. Dieser Einbaumechanismus ist im Beispiel 3 der vorstehenden Beschreibung erwähnt.

Wichtig ist, dass die beiden Granulatpartikel 2, 3 vollkommen funktionsgetrennt sind und sich nicht vermischen oder in unerwünschter Weise in Interaktion miteinander treten.

Weil die Wirkstoffe (Ascorbinsäure und Selenit) in unterschiedlichen Granulatpartikeln 2, 3 eingebunden sind, wird deshalb eine unerwünschte Wechselwirkung zwischen diesen Wirkstoffen im Magen-Darm-Trakt verhindert.

5 Einzelheiten des Einbaus eines HGH- Komplexes 7 werden an Hand der Figuren 3 bis 5 näher erläutert.

Bei vergrößerter, elektronenmikroskopischer Darstellung eines Granulatpartikels 3 ergibt sich, dass dieses aus einer Vielzahl von netz- oder gitterförmigen Polysaccharid-Molekülen 5 gebildet ist, die eine Gitterstruktur 4 ausbilden.

In den Zwischenräumen 6 dieser Gitterstruktur 4 sind nun die HGH-Komplexe 7 durch eine koordinative Bindung in die Gitterstruktur 4 der Polysaccharid-Moleküle 5 eingebunden.

15

25

30

10

Es sei noch erwähnt, dass die Polysaccharid-Moleküle 5 selbst noch durch jeweils eine dargestellte H₂O-Hülle umgeben sind, welche die fadenförmige Struktur vollständig umhüllt und abschirmt.

20 In der weitervergrößerten Darstellung nach Figur 4 ist ersichtlich, dass an den fadenförmigen Polysaccharid-Molekülen 5 OH-Gruppen angelagert sind, die Bestandteil des Polysaccharid-Moleküls 5 sind.

Im Zwischenraum 6 zwischen den Molekülen 5 sind die HGH-Komplexe 7 auf Grund der vorher erwähnten koordinativen Bindung eingebunden. Hierbei sind die HGH-Komplexe mehrfach-wertig positiv, während die OH-Gruppe 8 eine negative Partialladung trägt.

Auf diese Weise werden die HGH-Komplexe im Zwischenraum 6 zwischen den fadenförmigen Polysaccharid-Ionen auf Grund der beschriebenen koordinativen Bindung gehalten.

Damit wird die verzögerte Abgabe begründet, weil beim Eindringen von Wasser in den Verbund nach Figur 4 sich die Reaktionskinetik nach Figur 5 ergibt.

Dort ist wiederum erkennbar, dass die von einer Wasserhülle umhüllten Polysaccharid-Moleküle 5 im Zwischenraum durch Wassermoleküle aneinander gebunden sind, in dessen Zwischenraum wiederum auch die HGH-Komplexe 7 vorhanden sind.

Dringt nun Wasser oder Intestinalflüssigkeit in die Zwischenräume 6 ein, dann kommt es zu einer teilweisen Aufhebung der Bindung zwischen den Molekülen 5, und diese verschieben sich zweidimensional gegeneinander in den Pfeilrichtungen 10, 11.

10

5

Damit wird der Verbund zwischen den Polysaccharid-Molekülen 5 teilweise aufgehoben und die HGH-Komplexe 7 werden in die umgebende Flüssigkeit abgegeben.

Damit ist die verzögerte Abgabe begründet, weil noch eine teilweise Haftung und Bindung im Zwischenraum 6 zwischen den Polysaccharid-Molekülen 5 vorhanden ist. Ferner wird die verzögerte Abgabe damit begründet, dass die einzelnen Fäden durch das eindringende Wasser oder die Interstinalflüssigkeit schichtweise abgetragen werden und damit auch schichtweise die Gitterstruktur abgetragen wird, um so die im Zwischenraum 6 lagernden HGH-Komplexe 7 freizusetzen.

Nachfolgend wird noch beschrieben, wie es zu der vorher beschriebenen Hydrathülle 9 kommt.

Im trockenen Mehl hängen die Galaktomannanfasern sehr eng zusammen. Durch das Mischen dieses Netzwerkes mit Wasser lockern sich diese Fäden und umgeben sich mit der vorher erwähnten Hydrat-Hülle 9.

Damit gelingt es, in erfinderischer Weise die Gitterstruktur der Polysaccharid-30 Moleküle 5 so zu erstellen, dass diese mit dem erwähnten Hydrat-Mantel (H₂O-Hülle 9) umgeben sind. Diese Hydrat-Hülle sorgt für die Zwischenbindung zwischen den einzelnen Polysaccharid-Molekülen 5, wie dies an Hand der Reaktionskinetik der Figur 5 dargestellt wurde.

Zeichnungslegende

| | 1 | Granulat |
|----|----|------------------------|
| 5 | 2 | Granulatpartikel (Asc) |
| | 3 | Granulatpartikel (Se) |
| | 4 | Gitterstruktur |
| | 5 | Polysaccharid-Moleků |
| | 6 | Zwischenraum |
| 10 | 7 | HGH-Komplex |
| | 8 | OH-Gruppe |
| | 9 | H₂O-Hülle |
| | 10 | Pfeilrichtung |
| | 11 | Pfeilrichtung |
| 15 | 12 | Kurvenast |
| | 13 | Scheitelpunkt |
| | 14 | Kurvenast |
| | 15 | Kurvenast |
| | 16 | Scheitelpunkt |
| 20 | 17 | Kurvenast |

15

30

Patentansprüche

- Verfahren zur Erhöhung von Nährstoff-Bioverfügbarkeit in einer Versuchsperson, die eine solche Erhöhung wünscht, welche die Verabreichung von einer ernährungswirksamen Menge von mindestens einem Nahrungszusatz und eine die Bioverfügbarkeit erhöhende Menge an Galaktomannan und/oder Glucomannan beinhaltet.
- 10 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass HGH (Ursprung Somatotropin) in Galaktomannane und/oder Glucomannane eingebettet ist.
 - Verfahren nach den Ansprüchen 1 und/oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass besagtes Emährungsmaterial zumindest ein Material beinhaltet, das aus einer Gruppe ausgewählt wurde, die aus Kräuterextrakten, wasserlöslichen Vitaminen, fettlösenden Vitaminen, Aminosäuren, Fettsäuren, Mineralien und Anti-Oxidanten und Hormonen besteht.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch
 gekennzeichnet, dass die besagten Kräuterextrakte aus einer Gruppe ausgewählt wurden, die aus Ashwaganda, Boswellin, Capsaicin, Curcumin, Mariendistelextrakt, Sceletium und ayurvedischen Kräuterextrakten besteht.
- 5. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die besagten wasserlöslichen Vitamine aus einer Gruppe ausgewählt werden, die aus Vitamin B1, Vitamin B2, Niacin, Vitamin B6, Vitamin B12, Folsäure, Inositol, Pantothensäure und Vitamin C besteht, wobei die fettlöslichen Vitamine aus einer Gruppe ausgewählt werden, die aus Vitamin A, Vitamin D, Vitamin E und Biotin besteht.

 Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die besagten wasserlöslichen Vitamine aus einer Gruppe ausgewählt werden, die aus Vitamin B1, Vitamin B2, Niacin, Vitamin

- B6, Vitamin B12, Folsäure, Inositol, Pantothensäure und Vitamin C ausgewählt werden, wobei die fettlöslichen Vitamine aus einer Gruppe ausgewählt werden, die aus Vitamin A, Vitamin D, Vitamin E und Biotin besteht.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die besagten Anti-Oxidanten aus einer Gruppe ausgewählt werden, die aus gemischten Carotenoiden, dem Co-Enzym Q10, Lycopen, Lutein, Zeaxanthin, Bioflavonoiden, Germanium, Selen, Zink, Vitamin A, Vitamin C und Vitamin E, Alpha-Liponsäure, Weintraubensamenphytosom,
 Extrakt aus grünem Tee und Extrakt aus Kiefernrinde besteht.
 - 8. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die besagten Aminosäuren aus einer Gruppe ausgewählt werden, die aus N-Acetyl-Cystein, Acetyl-L-Carnitin, L-Arginin HCL, L-Carnitin, Endorphenil D-Phenylalin, GABA, L-Glutamin, L-Glycin, L-Histidin, L-Lysin, L-Methinin, L- und DL-Phenylalalin, Prolin, Taurin, 5-Hydroxy-Tryptophan, L-Tyrosin besteht.
- 9. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die besagten Minerale aus einer Gruppe ausgewählt werden, die aus Kalzium, Chrom, Kupfer, Germanium, Iod, Eisen, Magnesium, Mangan, Kalzium, Selen, Silizium, Vanadium, Zink besteht.
- 10. Anwendung von Polysacchariden, wie Galaktomannane, Glucomannane und dergleichen zur Einschleusung von Wirkstoffen in den menschlichen oder tierischen Stoffwechsel, dadurch gekennzelchnet, dass die Vitalstoffe einzeln oder als Komplex separat und jeweils voneinander funktionsgetrennt in eine pflanzliche Matrix des Polysaccharids eingebettet werden.
- 11. Anwendung von Polysacchariden, wie Galaktomannane, Glucomannane und dergleichen zur Einschleusung von Wirkstoffen nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzelchnet, dass die Vitalstoffe einzeln oder als Komplex separat und jeweils voneinander funktionsgetrennt in eine pflanzliche Matrix des Polysaccharids eingebettet werden.

12. Anwendung nach Anspruch 11 oder 12, dadurch gekennzeichnet, dass die Vitalstoffe Vitamine, Mineralstoffe, Spurenelemente, Pflanzeninhaltsstoffe, Aminosäuren, Coenzyme und andere stoffwechselaktive Substanzen sind.

5

13. Anwendung nach einem der Ansprüche 11 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass

der Wirkstoff in Wasser gelöst wird bzw. bei fettlöslichen Wirkstoffen dieser in Wasser suspendiert wird,

die Lösung oder Suspension in das gereinigte Polysaccharid langsam eingebracht und vermengt wird,

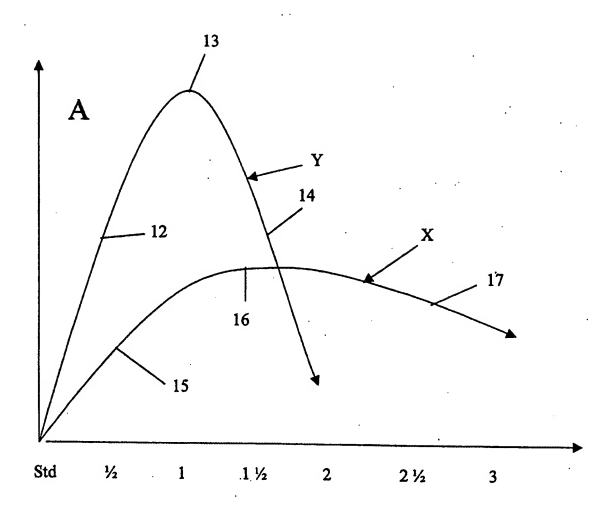
das entstehende Gel durch ein schonendes Verfahren getrocknet wird, der durch die Trocknung entstehende Kuchen zerkleinert wird und auf die gewünschte Korngröße (vorzugsweise 0.2 - 2 mm) gesiebt wird.

15

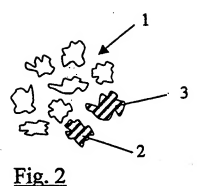
14. Polysaccharid nach einem der Ansprüche 11 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass ein Granulat (1) aus einer Vielzahl von Granulatpartikeln 2, 3 besteht, in einem ersten Granulatpartikel ein erster Wirkstoff und in einem zweiten Granulatpartikel ein zweiter Wirkstoff eingelagert ist.

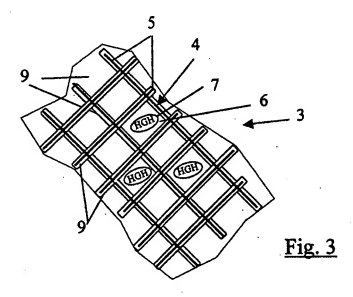
- 15. Polysaccharid nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, dass die Granulatpartikel (2, 3) funktionsgetrennt sind, und nicht in unerwünschter Weise in Interaktion miteinander treten.
- 25 16. Polysaccharid nach einem der Ansprüche 11 bis 16, dadurch gekennzeichnet, dass das Granulatpartikel (2, 3) aus einer Vielzahl von netz- oder gitterförmigen Polysaccharid-Molekülen 5 gebildet ist, die eine Gitterstruktur 4 ausbilden und dass in den Zwischenräumen (6) der Gitterstruktur (4) die Wirkstoff-lonen (7) durch eine koordinative Bindung in die Gitterstruktur (4) der Polysaccharid-Moleküle (5) eingebunden sind.

- 17. Polysaccharid nach einem der Ansprüche 11 bis 17, dadurch gekennzeichnet, dass die Polysaccharid-Moleküle (5) durch eine H₂O-Hülle umgeben sind, welche die fadenförmige Struktur vollständig umhüllt und abschirmt.
- 5 18. Polysaccharid nach einem der Ansprüche 11 bis 18, dadurch gekennzeichnet, dass an den fadenförmigen Polysaccharid-Molekülen (5) OH-Gruppen angelagert sind und dass im Zwischenraum (6) zwischen den Molekülen (5) die Wirkstoff-Ionen 7 mit einer koordinativen Bindung eingebunden sind.
- 19. Polysaccharid nach einem der Ansprüche 11 bis 19, dadurch gekennzeichnet, dass beim Eindringen von Wasser oder Intestinalflüssigkeit in die Zwischenräume (6) der Moleküle (5) sich diese zweidimensional gegeneinander (in den Pfeilrichtungen 10, 11) verschieben.
- Polysaccharid nach einem der Ansprüche 11 bis 20, dadurch gekennzeichnet, dass die verzögerte Abgabe der Wirkstoffe dadurch erfolgt, dass die einzelnen Fäden durch das eindringende Wasser oder die Intestinalflüssigkeit schichtweise abgetragen werden und damit auch schichtweise die Gitterstruktur abgetragen wird, um so die im Zwischenraum (6) lagernden Wirkstoff-lonen (7) freizusetzen.
 - 21. Polysaccharid nach einem der Ansprüche 11 bis 21, dadurch gekennzeichnet, dass die fadenförmigen Moleküle von einem Hydrat-Mantel (H₂O-Hülle 9) umgeben sind.



<u>Fig. 1</u>





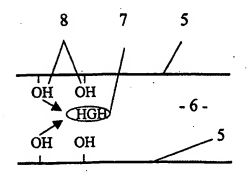


Fig. 4

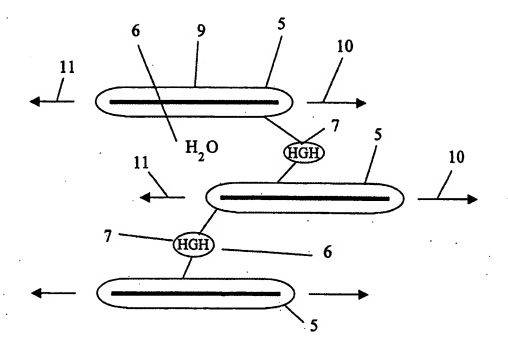


Fig. 5

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

internatia Application No

PCT/EP2005/001546 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 A61K47/36 A61K A61K38/27 A61K38/43 A61K31/375 A61K33/34 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data, MEDLINE, EMBASE, BIOSIS C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X WO 00/04924 A (SAMYANG CORPORATION) 1-21 3 February 2000 (2000-02-03) abstract page 1, line 5 - line 13 page 11, line 8 - page 12, line 17 figures 1-3 page 16, line 14 - line 24 page 17, line 24 - page 18, line 17 examples 1-9 claims 1-26 Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. * Special categories of cited documents: *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "X" document of particular relevance; the ctained invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person stilled in the art. citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed *&* document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mating of the international search report 22 June 2005 05/07/2005 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 Nt. - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,

Taylor, G.M.

Fax: (+31-70) 340-3016

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation Application No PCT/EP2005/001546

| Was poolinging conference to be per strain. | PCT/EP2005/001546 |
|---|--|
| | Relevant to claim No. |
| WO 99/06023 A (ALCON LABORATORIES, INC; ASGHARIAN, BAHRAM) 11 February 1999 (1999-02-11) abstract page 1, line 10 - line 16 page 3, line 14 - line 23 figures 1-3 page 6, line 19 - page 7, line 17 page 8, line 21 - page 9, line 23 page 10, line 19 - page 11, line 6 examples 1-4 | 1-21 |
| EP 0 872 233 A (JANSSEN PHARMACEUTICA N.V) 21 October 1998 (1998-10-21) page 2, line 3 - line 7 page 2, line 52 - line 55 page 4, line 10 - line 12 page 4, line 25 examples 1-5 claims 1-25 | 1-21 |
| GB 2 257 358 A (* WHELI INTER AG) 13 January 1993 (1993-01-13) abstract page 1, paragraph 1 - paragraph 2 page 3, paragraphs 2,4 page 5, paragraph 2 page 6, paragraph 2 examples 1-8 claims 1-15 | 1-21 |
| PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 009, no. 184 (C-294), 30 July 1985 (1985-07-30) & JP 60 054321 A (CHIYODA YAKUHIN KK), 28 March 1985 (1985-03-28) abstract | 1-21 |
| US 4 675 312 A (NITTNER ET AL) 23 June 1987 (1987-06-23) cited in the application abstract claims 1-12 | 1-21 |
| | WO 99/06023 A (ALCON LABORATORIES, INC; ASGHARIAN, BAHRAM) 11 February 1999 (1999-02-11) abstract page 1, line 10 - line 16 page 3, line 14 - line 23 figures 1-3 page 6, line 19 - page 7, line 17 page 8, line 21 - page 9, line 23 page 10, line 19 - page 11, line 6 examples 1-4 claims 1-22 EP 0 872 233 A (JANSSEN PHARMACEUTICA N.V) 21 October 1998 (1998-10-21) page 2, line 3 - line 7 page 2, line 52 - line 55 page 4, line 10 - line 12 page 4, line 25 examples 1-5 claims 1-25 GB 2 257 358 A (* WHELI INTER AG) 13 January 1993 (1993-01-13) abstract page 1, paragraph 1 - paragraph 2 page 3, paragraph 2 page 6, paragraph 2 examples 1-8 claims 1-15 PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 009, no. 184 (C-294), 30 July 1985 (1985-07-30) & JP 60 054321 A (CHIYODA YAKUHIN KK), 28 March 1985 (1985-03-28) abstract US 4 675 312 A (NITTNER ET AL) 23 June 1987 (1987-06-23) cited in the application abstract |

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

lamanion on patent family members

| Internst | Application No |
|----------|----------------|
| PCT/EP | 2005/001546 |

| Patent document | | Publication | | Patent family | | Publication |
|------------------------|---|-------------|------|---------------|-----------|--------------|
| cited in search report | | date | | member(s) | | date |
| ND 0004924 | Α | 03-02-2000 | KR | 2000011247 | | 25-02-200 |
| | | | AT | 260649 | | 15-03-200 |
| | | | AU | 744183 | B2 | 14-02-200 |
| | | | AU | 4062799 | Α | 14-02-200 |
| | | | CA | 2336815 | A1 | 03-02-200 |
| | | | CN | 1310630 | A .C | 29-08-200 |
| | | | DE | 69915184 | | 08-04-200 |
| • | | | DE | 69915184 | | 30-12-200 |
| | | | EP | 0974344 | | 26-01-200 |
| | | | ES | 2214813 | | 16-09-200 |
| | | | JP | | Ť | 16-07-200 |
| | | | WO | 0004924 | | 03-02-200 |
| | | | KR | 2001074641 | | 04-08-200 |
| | | | MX | PA01000768 | | |
| | | | US | | | 08-04-200 |
| | | | | 6413494 | B1 | 02-07-200 |
| WO 9906023 | A | 11-02-1999 | AT | 250923 | | 15-10-200 |
| | | | AU | 737442 | | 16-08-200 |
| | | | AU | 8570598 | | 22-02-199 |
| | | | BR | | Α | 29-08-200 |
| | | | CA | 2296080 | | 11-02-199 |
| | | | CN | 1302201 | Α | 04-07-200 |
| | | | CN | 1544092 | Α | 10-11-200 |
| | | | DE | 69818675 | D1 | 06-11-200 |
| | | | DE | 69818675 | T2 | 29-07-200 |
| | | | DK | | T3 | 09-02-200 |
| | | | EP | 1348427 | | 01-10-200 |
| | | | ĒΡ | 0999825 | | 17-05-200 |
| | | | ĒS | | T3 | 16-05-200 |
| | | | HK | 1026618 | | 08-04-200 |
| | | | JP | | Ţ | |
| | | | | | - | 30-09-200 |
| | | | PT | | Ţ | 27-02-200 |
| | | | TW | 577751 | | 01-03-200 |
| | | | WO | 9906023 | | 11-02-199 |
| | | | US | | A1 | 05-12-200 |
| | | | US | 6403609 | | 11-06-200 |
| | | | US | 2003206970 | | 06-11-200 |
| | | | US | 6486138 | | 26-11-200 |
| | | | US | 2005075313 | A1 | 07-04-200! |
| | | | ZA | 9806533 | A | 05-02-199 |
| EP 0872233 | Α | 21-10-1998 | EP | 0872233 | A1 | 21-10-199 |
| GB 2257358 | Α | 13-01-1993 | DE | 4119306 | A1 | 17-12-1992 |
| | | | CH | 684459 | | 30-09-199 |
| JP 60054321 | Α | 28-03-1985 | NONE | | | |
| US 4675312 | Α | 23-06-1987 | СН | 652930 | A5 | 13-12-198 |
| | - | | DE | 3409400 | A1 | 04-10-198 |
| | | | GB | | | 14-11-198 |
| | | | | | v | 47 'A1" 130' |

BEST AVAILABLE COPY

INTERNATIONALED RECHERCHENBERICHT

International les Aktenzelchen
PCT/EP2005/001546

| | | | 7 E1 2005/ 001540 |
|--|---|---|--|
| A. KLASSI IPK 7 | FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K47/36 A61K38/27 A61K38/ | 43 A61K31/375 | A61K33/34 |
| Nach der in | ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla | assitikation und der IPK | |
| | RCHIERTE GEBIETE | | |
| Recherchies IPK 7 | ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb A61K | ode) | |
| Recherchie | te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, a | oweit diese unter die recherchiert | en Gebiete latien |
| Während de | r internationalen Recherche konsultierte etektronische Datenbank (I | Name der Datenbank und evtl. ve | erwendete Suchbegriffe) |
| EPO-In | ternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Dat | a, MEDLINE, EMBASE | E, BIOSIS |
| | SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | | |
| Kategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, sowelt erforderlich unter Angat | be der in Betracht kommenden Te | Betr. Anspruch Nr. |
| X | WO 00/04924 A (SAMYANG CORPORATION 3. Februar 2000 (2000-02-03) Zusammenfassung Seite 1, Zeile 5 - Zeile 13 Seite 11, Zeile 8 - Seite 12, Zeile 14 - Seite 12, Zeile 16, Zeile 14 - Zeile 24 Seite 16, Zeile 14 - Zeile 24 Seite 17, Zeile 24 - Seite 18, Zeile 19 Ansprüche 1-26 | ile 17 | 1-21 |
| | <u>.</u> | | |
| X Welt | ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen | X Siehe Anhang Patentia | milie |
| "A" Veröffer eber n "E" älteres Anmel "L" Veröffer schein anders soil od ausgel "O" Veröffer eine 8 "P" Veröffer | ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht milichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach | oder dem Prioritistatum ve Anmeldung nicht kotildlert, s Erfindung zugrundetegender Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besond- kann allein aufgrund dieser erfinderischer Tätigkeit beru "Y" Veröffentlichung von besond- kann nicht als auf erfinderist werden, wenn die Veröffent! Veröffentlichungen dieser K. diese Verbindung für einen i | erer Bedeutung: die beanspruchte Edindun cher Täligkeit beruhend betrachtei ichung mit einer oder mehreren anderen ategorie in Verbindung gebracht wird und Fachmann nahellegend ist |
| | eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der Internationalen Recherche | *&* Veröffentlichung, die Mitglied Absendedatum des internati | ionalen Recherchenberichts |
| | 2. Juni 2005 | 05/07/2005 | |
| Name und F | rostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk | Bevolkmächtigter Bedlenstet | er |
| | Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3015 | Taylor, G.M. | |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

| tritornal | les Aktenzeichen |
|-----------|------------------|
| PCT/EP | 2005/001546 |

| | 2005/001546 |
|--|--|
| · · | Betr. Asspruch Nr. |
| | |
| WO 99/06023 A (ALCON LABORATORIES, INC; ASGHARIAN, BAHRAM) 11. Februar 1999 (1999-02-11) Zusammenfassung Seite 1, Zeile 10 - Zeile 16 Seite 3, Zeile 14 - Zeile 23 Abbildungen 1-3 Seite 6, Zeile 19 - Seite 7, Zeile 17 Seite 8, Zeile 21 - Seite 9, Zeile 23 Seite 10, Zeile 19 - Seite 11, Zeile 6 Beispiele 1-4 Ansprüche 1-22 | 1-21 |
| EP 0 872 233 A (JANSSEN PHARMACEUTICA N.V) 21. Oktober 1998 (1998-10-21) Seite 2, Zeile 3 - Zeile 7 Seite 2, Zeile 52 - Zeile 55 Seite 4, Zeile 10 - Zeile 12 Seite 4, Zeile 25 Beispiele 1-5 Ansprüche 1-25 | 1-21 |
| GB 2 257 358 A (* WHELI INTER AG) 13. Januar 1993 (1993-01-13) Zusammenfassung Seite 1, Absatz 1 - Absatz 2 Seite 3, Absätze 2,4 Seite 5, Absatz 2 Seite 6, Absatz 2 Beispiele 1-8 Ansprüche 1-15 | 1-21 |
| PATENT ABSTRACTS OF JAPAN Bd. 009, Nr. 184 (C-294), 30. Juli 1985 (1985-07-30) & JP 60 054321 A (CHIYODA YAKUHIN KK), 28. März 1985 (1985-03-28) Zusammenfassung | 1-21 |
| US 4 675 312 A (NITTNER ET AL) 23. Juni 1987 (1987-06-23) in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung Ansprüche 1-12 | 1-21 |
| | WO 99/06023 A (ALCON LABORATORIES, INC; ASGHARIAN, BAHRAM) 11. Februar 1999 (1999-02-11) Zusammenfassung Seite 1, Zeile 10 - Zeile 16 Seite 3, Zeile 14 - Zeile 23 Abbildungen 1-3 Seite 6, Zeile 19 - Seite 7, Zeile 17 Seite 8, Zeile 19 - Seite 9, Zeile 23 Seite 10, Zeile 19 - Seite 11, Zeile 6 Beispiele 1-4 Ansprüche 1-22 EP 0 872 233 A (JANSSEN PHARMACEUTICA N.V) 21. Oktober 1998 (1998-10-21) Seite 2, Zeile 3 - Zeile 7 Seite 4, Zeile 10 - Zeile 12 Seite 4, Zeile 25 Beispiele 1-5 Ansprüche 1-25 GB 2 257 358 A (* WHELI INTER AG) 13. Januar 1993 (1993-01-13) Zusammenfassung Seite 1, Absatz 1 - Absatz 2 Seite 5, Absatz 2 Seite 6, Absatz 2 Beispiele 1-8 Ansprüche 1-15 PATENT ABSTRACTS OF JAPAN Bd. 009, Nr. 184 (C-294), 30. Juli 1985 (1985-07-30) & JP 60 054321 A (CHIYODA YAKUHIN KK), 28. März 1985 (1985-03-28) Zusammenfassung US 4 675 312 A (NITTNER ET AL) 23. Juni 1987 (1987-06-23) in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung |

BEST AVAILABLE COPY

INTERNATIONALER BECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen wer zur seiben Patentfambie gehören

Internation Aktenzeichen
PCT/EP2005/001546

| im Recherchenbericht jeführtes Patentdokument | | Datum der Veröffentlichung | | Mitglied(er) der Patentfamilie | Datum der Veröffentlichung |
|--|----|-------------------------------|------|-----------------------------------|-------------------------------|
| WO 0004924 | A | 03-02-2000 | KR | 2000011247 A | 25-02-2000 |
| | | | AT | 260649 T | 15-03-2004 |
| | | | AU | 744183 B2 | 14-02-2002 |
| | | | AU | 4062799 A | 14-02-2000 |
| | | | CA | 2336B15 A1 | 03-02-2000 |
| | | | CN | 1310630 A ,C | 29-08-2001 |
| | | | DE | 69915184 D1 | 08-04-2004 |
| | | • | DE | 69915184 T2 | 30-12-2004 |
| | | | EP | 0974344 A2 | 26-01-2000 |
| | | | ES | 2214813 T3 | 16-09-2004 |
| | | | JP | 2002521346 T | 16-07-2002 |
| | | | WO | 0004924 A1 | 03-02-2000 |
| | | | KR | 2001074641 A | 04-08-2001 |
| | | | MX | PA01000768 A | 08-04-2002 |
| | | | · US | 6413494 B1 | 02-07-2002 |
| WO 9906023 | Α | 11-02-1999 | AT | 250923 T | 15-10-2003 |
| #A 33400FA | •• | | ΑÜ | 737442 B2 | 16-08-2001 |
| | | | AU | 8570598 A | 22-02-1999 |
| | | | BR | 9811574 A | 29-08-2000 |
| | | | CA | 2296080 A1 | 11-02-1999 |
| | | | CN | 1302201 A | 04-07-2001 |
| | | | CN | 1544092 A | 10-11-2004 |
| | | | DE | 69818675 D1 | 06-11-2003 |
| | | | DE | 69818675 T2 | 29-07-2004 |
| | | | DK | 999825 T3 | 09-02-2004 |
| | | | ĔΡ | 1348427 A1 | 01-10-2003 |
| | | | ĒΡ | 0999825 A1 | 17-05-2000 |
| | | | ES. | 2206965 T3 | 16-05-2004 |
| | | | HK | 1026618 A1 | 08-04-200 |
| | | | JP | 2003528797 T | 30-09-200 |
| | | | PT | 999825 T | 27-02-200 |
| | | | TW | 577751 B | 01-03-2004 |
| | | | WO | 9906023 A1 | 11-02-1999 |
| | | | ÜS | 2002183280 A1 | 05-12-200 |
| | | | US | 6403609 B1 | 11-06-200 |
| | | • | US | 2003206970 A1 | 06-11-200 |
| | | | US | 6486138 B1 | 26-11-200 |
| | | | US | 2005075313 A1 | 07-04-200 |
| | | | ZA | 9806533 A | 05-02-199 |
| EP 0872233 | A | 21-10-1998 | EP | 0872233 A1 | 21-10-199 |
| GB 2257358 | | 13-01-1003 | ŊF | 4119306 A1 | 17-12-199 |
| un EE3/330 | ^ | 10 01 1773 | CH | | |
| JP 60054321 | | 28+02-1095 | | | |
| | | , | | | |
| US 4675312 | Α | 23-06-1987 | CH | 652930 A5 | 13-12-198 |
| | | | | 3409400 A1 2139469 A ,B | 04-10-198 14-11-198 |
| | | | | | |